This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

```
ANSWER 1 OF 1 WPIDS (C) 2002 THOMSON DERWENT
     1989-004457 [01] WPIDS
AN
DNC
    C1989-002435
TI
     New formyl-pyrrolo-pyrrole cpds. used as agrochemicals, etc. -
prepared by
     formylating pyrrolyl-azido acrylate and thermally cyclising
     intermediate.
    A41 B02 C02 E13
DC
     (SUMO) SUMITOMO CHEM IND KK
PΑ
CYC
     JP 63284177
                 A 19881121 (198901) *
PΙ
                                               7p <--
ADT
     JP 63284177 A JP 1987-118653 19870514
PRAI JP 1987-118653
                      19870514
     JP 63284177 A UPAB: 19930923
     Formylpyrrolo-pyrroles of formula (I) are new. In (I), R1 =
lower
     alkoxycarbonyl; R2 and R3 each = H, lower alkyl or aralkyl.
          Production of (I) comprises formylation of a
pyrrolylazido acrylate of
     formula (II) with a formylating agent and thermal cyclisation
of the obtd.
     formylpyrrolylazido acrylate of formula (III), and optional
N-alkylation
     or N-aralkylation. (All the symbols each is the same as
defined above).
     The formylation of (II) is effected according to
Vilameier-Hack reaction.
     The formylating agent is a reaction prod. of
N, N-disubstd.-formamide and
     phosphorous oxychloride. The formylation is carried out in a
solvent e.g.,
     ethylene chloride, methylene chloride, at 0 deg. C to under
reflux for 5
    mins. to 24 hrs. The cyclisation of (III) is effected under
reflux in a
     solvent, e.g., toluene, xylene, for 2 mins. to 1 hr. Opt.
N-alkylation of
    N-aralkylation is effected on the reaction prod. using halides,
     sulphonates or sulphates. The reaction is carried out in a
solvent, e.g.,
    toluene, xylene, diethyl ether, tetrahydrofuran, etc. in the
presence of a
    base at 0 deg. C to under reflux for 30 mins. to 24 hrs. The
base is e.g.,
    Na methoxide, Na ethoxide, K t-butoxide, Na amide, Li
diisopropylamide, Na
    hydride, NaOH, KOH, Na2CO3 and K2CO3 carbonate.
          USE - (I) are useful as pharmaceuticals or agrochemicals
     intermediates for conductive polymers, pharmaceuticals or
agrochemicals.
     0/0
```

=> fil hcaplus
COST IN POUNDS STERLING
TOTAL

. !

SINCE FILE

⑩ 公開特許公報(A) 昭63-284177

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988)11月21日

C 07 D 487/04

137

7430-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全7頁)

図発明の名称

ホルミルピロロピロール類およびその製造方法

到特 願 昭62-118653

博

四出 願 昭62(1987)5月14日

砂発 明 者

俊

大阪府高槻市塚原2丁目10番1号 住友化学工業株式会社

内

原

大阪府高槻市塚原2丁目10番1号 住友化学工業株式会社

内

住友化学工業株式会社 **犯出** 頭

大阪府大阪市東区北浜5丁目15番地

弁理士 諸石 光凞 外1名 20代 理 人

1. 発明の名称

ホルミルピロロピロール類およびその製造方 法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 一般式(1)

(式中、R,は低級アルコキシカルポニル基 を表わし、R,,Rはそれぞれ水素原子、低 扱アルキル基もしくはアラルキル恙を安わ す。)

で示されるホルミルピロロピロール類。

(2) 一般式(I)

(式中、R: は低級アルコキシカルポニル基 を表わし、Raは水素原子、低級アルキル基 もしくはアラルキル基を表わす。) で示されるピロリルアジドアクリレート類を ホルモル化剤でホルモル化し、一般式(胃)

$$OHC \xrightarrow[R_0]{N_0} R_1 \qquad (1)$$

(式中、Ri,Raは前配と同じ意味を表わす。) で示されるホルミルピロリルアジドアクリレ ート類を製造する第一工程および該化合物を 熱躁化させる、もしくは熱躁化後更にN-ア ルキル化あるいはNーアラルキル化させる第 二工程よりなることを特徴とする一般式(1)

$$\begin{array}{c}
R_{3} \\
\downarrow \\
N \\
R_{3}
\end{array}$$
(1)

(式中、R: は低級アルコキシカルポニル基を表わし、R: 。R: はそれぞれ水素原子、低級アルキル基もしくはアラルキル基を表わす。)

で示されるホルミルピロロピロール類の製造 方法。

8. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は医浆、農業の中間体、あるいは電気 電子材料用原料として有用な一般式(!)

(式中、R1 は低級アルコキシカルポニル基を 安わし、R2。R2 はそれぞれ水菜原子、低級 アルキル基もしくはアラルキル基を表わす。) で示されるホルミルピロロピロール類およびそ の製造方法に関する。

<従来の技術、発明が解決しようとする問題点>

類のより優れた製造方法について種々検討を選ねた結果、一般式(II)で示されるピロリルアジドアクリレート類をホルモル化して得られる一般式(III)のホルモルピロリルアジドアクリレート類を経由する製造ルートを見出すとともに数化合物は医農薬等の生理活性物質あるいはその製造中間体、電気電子材料用原料として有用であることを見出し、本発明に至った。

すなわち本発明は

(1) 一般式(1)

OHC
$$\stackrel{R_0}{\underset{R_0}{\bigvee}} R_1$$
 (1)

(式中、R₁は低級アルコキシカルポニル基を表わし、R₂。 R₃はそれぞれ水素原子、低級アルキル基もしくはアラルキル基を表わす。)

で示されるホルミルピロロピロール類および

上記一般式(!)で示されるホルミルピロロピロール類は文献米記載の化合物である。

<問題点を解決するための手段>

本発明者らはこのような状況下に、一般式(I)で示されるホルミルピロロピロール類すなわち 2 ーアルコキシカルポニルー 5 ーホルミルー 1 H - ピロロ(8.2-b)ピロール

(2) 一般式(1)

$$R_1$$

(式中、R1は低級アルコキシカルポニル基を表わし、R1は水素原子、低級アルキル基もしくはアラルキル基を表わす。)

で示されるピロリルアジドアクリレート類を ホルミル化剤でホルミル化させ、一般式(II)

(式中、R1, Raは前記と同じ意味を表わす。)で示されるホルミルピロリルアジドアクリレート類を製造する第一工程および放化合物を熱環化させる、もしくは熱環化後更にN-アルキル化あるいはN-アラルキル化させる第二工程よりなることを特徴とする一般式(|)

(式中、R1は低級アルコキシカルポニル落を 表わし、R2。R2はそれぞれ水素原子、低級 アルキル蒸もしくはアラルキル蒸を表わす。) で示されるホルミルピロロピロール類の製造方 法を提供するものである。

本発明の対象とする化合物は、上配一般式
(1)で示されるーホルミルピロロピロール類で
あるが、 置換基 R1としては例えばメトキシカル
ポニル、 エトキシカルポニル、 プロポキシカル
ポニル、 イソプロポキシカルポニル、 ブレキンカルボニル、 インプトキシカルボニル、 へ ナントキシカルボニル スクトキシカルボニルなど全炭素数 2~9の低級アルコキシカルボニル
数アルコキシカルボニル
数アルコキシカルボニル
が挙げられる。

ピロリルアジドアクリレート類(II)に対し通常、等モル以上が用いられる。溶媒として、 N。Nージ置換ホルムアミドおよびハロゲン化炭化水素例えば、塩化エチレン、塩化メチレン等が用いられる。この場合の反応温度は通常 0 ℃から溶媒の沸点までの温度が採用され、反応により生でた5 ー位のジ置換アミノクロロメチルをは、水酸化ナトリウムあるいは酢酸ナトリウムなどを加えて加水分解することもできる。

また第二工程である熱環化は化合物 (II) を通常、溶媒に溶解させ、加熱することにより実施される。溶媒としては、例えばトルエン、キシレン等の芳香族炭化水素が通常用いられる。この場合の反応温度は通常、その溶媒の沸点温度が採用され、反応は通常2分~1時間程度で設する。生成物は適当な方法、例えば再結晶等により精製することもできる。

また密案に置換した R₂ 。 R₃ としては 例えば、水素原子、メチル、エチル、プロピル、プチル、ペンチル、ヘプチル、オクチルなどの炭素数 1 ~ 8 の低級アルキル落、ペンジル、トリルメチル、アニシルメチル、クロロフェニルメチル、フェニルエチル、フェニルプロピルなどの全炭素数 7 ~ 1 2 のアラルキル基が挙げられる。

次に本発明の方法について説明する。

本発明方法の出発原料であるピロリルアジドアクリレート類 (II) は文献記載の方法 (例えば、Monatshefte f to Chemie 108, 194 (1972)) により製造することができる。

ここで R1. R2 としては例えば、 前記ホルミルピロロピロール類 (I) におけると間様の微換 基が挙げられる。またホルミル化剤としてはい わゆる Vilsmcier — Haack 法として知られてい るホルミル化剤が用いられる。

Vilsmeier - Haack 法におけるホルミル化剤は、N.N-ジ置換ホルムアミドとオキシ塩化リンの等モル反生成物を用いるものであるが、

熱環化物を更にNーアルキル化、もしくはN ーアラルキル化させる場合、塩基の存在下、前 記R』と同様な置換基を有するハライド類、スル フォン酸エステル類あるいは硫酸エステル類等、 例えばRa がエチル基の場合で示せば、塩化エチ ル、奥化エチル、沃化エチル、ロートルエンス ルフォン酸エチル、メタンスルフォン酸エチル、 硫酸ジェチル等を熱躁化物に対し等モル以上反 応させる方法が通常採用される。また塩基とし ては例えば、ナトリウムメトキサイド、ナトリ ウムエトギサイド、カリウムヒープトキサイド のようなアルカリ金属アルコキサイド、ナトリ ウムアミド、リチウムジイソプロピルアミドの ようなアルカリ金属アミド、水楽化ナトリウム のような水素化アルカリ金属、水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属水酸 化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのような アルカリ金属炭酸塩が挙げられる。

また溶媒としては前記芳香族炭化水素の他に ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメ チルホルムアミド等が例示できる。

反応温度は通常 0 ℃から用いた溶媒の沸点温度から選定され、反応は通常 8 0 分~ 2 4 時間で完結する。 得られた生成物は通常の手段、例えば有機溶媒による抽出、再結晶あるいは各種クロマトグラフィー等によって単離精製することもできる。

<発明の効果>

かくして一般式(I)で示される本発明の化合物が得られるが、該ジピロロピロール類は10 π電子を含む文献未記載の化合物であり、電気、 電子材料用の有用な原料となり得る。

例えば、化合物(I)のホルミル基とアルコキシカルボニル基をいづれるハロメチル基に変換した2。5ージ(ハロメチル)体は、1。4ージ(ハロメチル)ペンゼンからポリフェニレンピニレンを製造すると同様な方法を採用することにより導電性高分子となり得る。また化合物(I)を、さらにアジドアクリルエステル化し、熱調化後、Nーアルキル化あるいはNーアラル

1.0759(7.015ミリモル)を撹拌しながら加え、同温度で窒素雰囲気下80分撹拌した。得られた溶液に2ーアジドー8ー(1ーメチルー1Hーピロールー2ーイル)ーアクリル酸エチル0.7729(8.508ミリモル)のジメチルホルムアミド溶液(5 ml)を10分で滴下した後、0~5℃で80分撹拌した。さらに温度を室温まで上げ6時間撹拌した。

反応後、水100mを加え10%水酸化ナトリウムで中和した。析出した固体を沪別ロ水ルムに溶解した。クロロホルム溶液を乾燥し、次で減圧濃縮して0.5760mの黄色結晶を得た。これをカラムクロマトで精製して0.54829(収率62%)の2-アジドー8-(1-メチルー5-ホルミルー1H-ピロールー2-イル)ーアクリル酸エチルの黄色結晶を得た。

融点 87~89℃

元素分析(Cit His No Os)

キル化した化合物を加水分解および脱炭酸して 脱アルコキシカルポニル体を得、これを電解酸 化して得られる蛋合体は導電性高分子となり得る。

加えて本発明の化合物は医農薬の生理活性物質あるいはその中間体ともなり得る。

また本発明の方法によれば一般式 (I) で示される化合物が効率良くしかも容易に得られるので、ホルミルピロロピロール類の工業的製法としても有利である。

<実施例>

以下、実施例により本発明を詳細に説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。

奥施例1

(1-1) 2-アジド-8-(1-メチル-5-ホルミル-1H-ピロール-2-イル)-アクリル酸エチルの製造

ジメチルホルムアミド 5 ml を選案雰囲気下、 0 ~ 5 ℃に冷却した。 C C へオキシ塩化リン

C H N 計算值(%) 58.2 4.8 22.6 実測値(%) 52.6 4.9 22.1 IR(KBr)

8450.2120.1720.1670cm⁻¹
¹ H-NMR(90MHz, & CDC l₀)
1.40(8H, t), 4.00(8H, s)
4.86(2H, q), 6.81(1H, s)

6.95 (1 H, d, J = 8.8 Hz)

7.15 (1 H, d, J = 8.8 Hz)

9.70(1H. 8)

(1-2) 2-カルポエトキシー4-メチル-5-ホルミル-1H-ピロロ(3, 2-b)ピロールの製造

Pーキシレン 8 8 0 紀中に、(1-1)と同様な方法で得られた 2 - アジド - 8 - (1 - メチルー 5 - ホル ミルー 1 H - ピロールー 2 - イル) - アクリル酸エチル 8.8 7 9 (8 5.7 6 ミリモル)を加え溶解した。この溶液を窒素雰囲気下 1 0 分加熱速流した。

放冷後、溶媒を減圧濃縮して褐色の結晶を 得た。トルエン/ヘキサン(1/1)80 ml で再粧晶することにより4.849の2ーカル ポエトキシー4ーメチルー5ーホルミルー1 Hーピロロ(3,2-b)ピロールの淡褐色 結晶を得た。収率61%、酸点116~118℃ 元素分析(C1, H1, N, O))

 C
 H
 N

 計算値(%) 6 0.0
 5.5
 1 2.7

 実測値(%) 6 0.2
 5.5
 1 2.5

 IR(KBr)

8820, 1690, 1665, 1800 cm⁻¹

H-NMR(90MHz, & CDC e, ppm)

1.40(8H, t), 4.00(8H, s)

4.86(2H, q), 6.60(1H, s)

6.69(1H, s), 8.70(1H, b)

9.56(1H, s)

実施例2

2 - カルポエトキシー 1 . 4 - ジメチルー 5 - ホルミルー 1 H - ピロロ (8 . 2 - b)

C H N
計算値(%) 6 1.6 6.0 1 1.9
実測値(%) 6 1.4 6.0 1 1.8
IR(KBr)

8 4 8 0 . 1 7 2 0 . 1 6 8 0 . 1 4 1 0 . 1 2 8 0 CW - 1

1 H-NMR(90MHz, & CDC (1) ppm 1)
1.89(8H, t), 8.95(8H, 8)
8.96(8H, 8), 4.88(2H, q)
6.56(1H, 8), 6.69(1H, 8)
9.57(1H, 8)

実施例8

2 ーカルポエトキシー 5 ーホルミルー 1 ーペンジルー 4 ーメチルー 1 H ーピロロ C 8。
2 ー b] ピロールの製造
ジメチルホルムアミド 1 0 g (1 8 6.9 8
ミリモル)に実施例(1 ー 2) で得た 2 ーカルポエトキシー 5 ーホルミルー 4 ーメチルー
1 H ーピロロ C 8。2 ー b) ピロール 6 2 6
町 (2.8 4 4 5 ミリモル)、無水炭酸カリウ

ピロールの製造

ジメチルホルムアミド 7.8 g に実施例(1-2)で得た 2 ーカルポエトキシー 4 ーメチルー 5 ーホルミルー 1 Hーピロロ (8。 2 ー b) ピロール 0.5 4 8 1 g (2.4 6 8 6 ミリモル)、無水炭酸カリウム 1.6 6 6 8 g (1 2.0 7 8 ミリモル)およびヨウ化メチル 1.8 6 5 8 g (1 8.1 8 9 7 ミリモル)を加え窒素雰囲気下、玄温で 8 時間 撹拌した。

反応後、水100以とジェチルエーテル 100以を加え分液した。水層はジェチルエ ーテルで抽出して(80以×2回)、有機層 に合わせた。有機層を飽和食塩水で洗浄後、 乾燥して減圧濃縮した。得られた結晶をカラ ムクロマトで精製することにより0.5485 gの2ーカルポエトキシー1。4ージメチル ー5ーホルミルー1Hーピロロ(8。2ーb) ピロールの淡黄色結晶を得た。収率95%、 融点98~101℃

元素分析(C₁, H₁₄ N₂ O₃)

ム 2.0 6 9 1 9 (1 4.9 7 1 5 ミリモル) お よびペンジルクロライド 2.2 7 6 2 9 (1 7.9 6 5 8 ミリモル) を加え、 23 ※ 雰囲 気下、 7 0 ℃で 5 時間、 撹拌した。

反応後、冷却して水 6 0 mlとジェチルエーテル 5 0 mlを加え撹拌後、静置して分液した。水層はジェチルエーテルで抽出して(8 0 ml × 2 回)有機層に合わせた。有機層を飽和食塩水で洗浄後、乾燥して減圧濃縮した。得られた残留物をカラムクロマトで精製して780.4 mpの黄色結晶を得た。

収率 8 8.5 %、 融点 1 0 4 ~ 1 0 8 ℃ 元素分析 (C₁₀ H₁₀ N₂ O₄)

C H N
計算値(%) 69.7 5.8 9.0
実調値(%) 69.2 5.8 9.1
IR分析(KBr, cm⁻¹)
8452, 1696, 1640, 1894, 1262
NMR分析(90MHz, & CDC & ppm)
1.85(8H, t), 8.97(8H, s)

4.80(2H, q), 5.64(2H, 8) 6.41(1H, s), 6.79(1H, d) 7.10~7.36(5H, m)

参考例1

2. 6ージ (カルポエトキシ)ー4. 7ージメチルー1 Hージピロロ(3, 2-b, 2、8′-d)ピロールの製造例

(1-1) 2-アジド-8-(2-カルポエトキシー1, 4-ジメチル-1H-ピロロ (8, 2-b)ピロール-5-イル)アクリル酸エチルの製造

乾燥したエタノール(20ml)に窒素雰囲気下、金温ナトリウム 0.4 9 1 4 9

(21.8675 ミリモル)を加えて宿解した。 得られた溶液を-80°に冷却し2-カルポ エトキシー1,4-ジメチル-1H-ピロロ [8.2-b]ピロール1.0g(4.2735 ミリモル)およびアジド酢酸エチル2.7564 g(21.3675 ミリモル)のジエチルエー テル溶液(20 ml)を10分かけて流下した。

¹ H-NMR(90MHz, δ CDC ℓ₅ ppm)

1.87(8H, t), 1.89(8H, t)

8.66(8H, s), 8.95(8H, s)

4.80(2H, q), 4.86(2H, q)

6.67(1H, s), 6.98(1H, s)

6.97(1H, s),

(1-2) 2,6-ジ(カルポエトキシ)-4,7-ジメチル-1H-ジピロロ(8,2-b,2',8'-d)ピロールの製造

Pーキシレン 1 5 0 stに (1-1)と同様にして得られた 2 ーアジドー 8 ー (2 ーカルボエトキシー 1。4 ージメチルー 1 Hーピロロ(8。2 ー b)ピロールー 5 ーイル)アクリル酸エチル 1.0 f(2.8 9 8 5 ミリモル)を加え溶解した。溶液を窒素雰囲気下 1 0 分加熱遠流した。

放冷後、n-ヘキサン150mを加え析出 した白色結晶を严取した。得られた結晶を乾燥して0.68889の2。6-ジ(カルポエトキシ)-4。7-ジメチル-1H-ジピロ - 80°Cで5時間撹拌した後、室温まで温度を上げた。

反応後、水 2 5 0 配とジエチルエーテル 8 0 0 配を加え分被した。水間はジエチルエーテルで抽出して(5 0 配× 2 回) 有機間に合わせた。次で有機間を飽和食塩水で洗浄後、乾燥して減圧設縮した。得られた結晶をジェチルエーテルノ n ー へキサン(2 0 ノ 8 0) で再結晶して 0.7 7 9 8 8 0 0 2 ー アジドー 8 ー (2 ー カルポエトキシー 1 , 4 ー ジメチルー 1 Hーピロロ(8 。 2 ー b) ピロールー 5 ー イル)ーアクリル酸エチルの黄色結晶を得た。

収率 5 8 %、線点 1 1 8 ~ 1 2 0 °C
元素分析 (C₁₆ H₁₆ N₈ O₄)
C H N
計算値 (%) 5 5.6 5.5 2 0.8
実測値 (%) 5 5.8 5.6 1 9.7
IR(KBr)
3 4 5 0 0 2 1 4 0 0 1 7 0 5 cm⁻¹

ロ(8,2-b,2′,8′-d)ピロールを得た。

仅平 7 5 %、無白結晶、融点 1 0 2~1 0 5℃ 元素分析 (C_{1e} H_{1e} N_e O_e)

C H N 計算値(%) 6 0.5 6.0 1 8.2 実測値(%) 6 0.6 6.1 1 8.1 マス分析

 $m/e 817(M^+)$

IR(KBr)

8450, 1700cm⁻¹

¹ H-NMR(90MHz, & CDCℓ₃ ppm)

1.87(8H, t), 1.88(8H, t)

8.60(8H, 8), 4.14(8H, 8)

4.82(2H, q), 4.86(2H, q)

6.74(2H, s), 9.10(1H, b)

(1-8)
 2.6-ジ(カルポエトキシー1,4,7-トリメチル-1H-ジピロロ
 (8,2-b,2',8'-d)ピロールの製造ジメチルホルムアミド1.0%(18.6980)

ミリモル)に(1-2)で得た 2。6-ジ (カルポエトキシ)-4。7-ジメチル-1 H-ジピロロ(8。2-b。2、8'-d)ピロール70町(0.2208ミリモル)、無水 炭酸カリウム 0.1492g(1.0798ミリ モル)およびヨウ化メチル 0.1669g (1.1752ミリモル)を加え窒漢雰囲気下、 室温で5時間撹拌した。

反応後、水10 Nとジェチルエーテル10 Nを加え分液した。水層はジェチルエーテルで抽出して(10 N/×2回)有機層に合わせた。有機層を飽和食塩水で洗剤後、乾燥して減圧濃縮した。得られた結晶をカラムクロマトで精製して60.6 mの2。6ージ(カルボェトキシ)-1。4。7ートリメチルー1 Hージピロロ(8。2-b,2′,8′-d)ピロールの結晶を得た。

収率88.0%、無色結晶、融点156~ 158°C

元素分析(C₁₇ H₂₁ N₂ O₄)

時間撹拌した後、2-カルポエトキシー1。4-ジメチルー1 H-ピロロ(8。2-b)ピロール 1.25668(6.1001 ミリモル)を1。2-ジクロルエタン10 ml に溶解した液を10分間で溶下した。滴下後、室温で20時間撹拌した。

反応後、酢酸ナトリウム 2.5 0 4 1 9 (8 0.5 0 0 5 ミリモル)と水 1 5 ㎡の溶液を加え、7 0 ℃で 1.5 時間加熱した。加熱後、冷却し水圏を分液した。水腐をクロロホルムで抽出(2 0 ㎡×2 回)し、クロロホルム層を先の有機圏に合わせた。有機局を決して、有機圏の溶媒を留去した後、現場の褐色圏体が得られた。収率 4 0.8 %

得られた団体のマス分析、NMR分析、ガスクロ分析より、5-位ホルミル体と6-位ホルミル体の調合物であることが判明し、その比率は5-位/6-位=14/86であった。

C H N
計算値(%) 61.6 6.8 12.7
実測値(%) 61.6 6.5 12.8
マス分析
m/e 881(M⁺)
IR(KBr)
8440,1700cm⁻¹
¹ H-NMR(90MHz, 3 CDC f₂ ppm)
1.87(6H, t), 8.57(8H, 8)
4.26(6H, 8), 4.80(4H, q)
6.75(2H, 8)

比較例

2 - カルポエトキシー1。4 - ジメチルー5 - ホルミルー1 H - ピロロ(8, 2 - b)ピロールの製造

ジメチルホルムアミド 0.5 8 5 1 月 (7.820ミリモル)と1。2 - ジクロルエタン120 **を加え、選素雰囲気下、室温でオキシ塩化リン1.12219(7.820ミリモル)を撹拌しながら液下した。室温で1時